PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-234511

(43)Date of publication of application: 05.09.1995

(51)Int.CI.

G03F 7/039 G03F 7/004 G03F 7/029 G03F 7/32 H01L 21/027

(21)Application number: 06-276597

(71)Applicant : FUJITSU LTD

(22)Date of filing:

10.11.1994

(72)Inventor: TAKECHI SATOSHI

TAKAHASHI MAKOTO

KAIMOTO HIROKO

(30)Priority

Priority number: 05337434

Priority date: 28.12.1993

Priority country: JP

(54) RADIATION SENSITIVE MATERIAL AND PATTERN FORMING METHOD

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a radiation sensitive material which can be used in lithography taking an exima laser as an exposure source, and which has high sensitivity and excellent adhesive property as well as excellent transparency and etching resistance by forming the material by a specified copolymer and a material caused to generate an acid by radiation exposure. CONSTITUTION: A radiation sensitive material is formed by a copolymer expressed by the formula and a material caused to generate an acid by radiation exposure. In the formula, R1 and R2 respectively indicate CH3 or H, and at least one of R1 and R2 is H. R3 indicates an alkyl group, and Y indicates the alicyclic series. The unit structure having the alicyclic series in the copolymer is preferably 40-70mol%. If the composition is under 40mol%, satisfactory dry etching resistance can not be obtained, and if it exceeds 70mol%, t-butyl unit which is photosensitive is few so that patterning is difficult.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-234511

(43)公開日 平成7年 (1995) 9月5日

審査請求 未請求 請求項の数39 OL (全68頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特顧平6-276597

(22)出願日 平成6年(1994)11月10日

(31) 優先権主張番号 特顧平5-337434

(32) 優先日 平5(1993)12月28日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000005223

富士通株式会社

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番

地

(72)発明者 武智 敏

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番

地 富士通株式会社内

(72) 発明者 髙橋 真

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番

地 富士通株式会社内

(72) 発明者 開元 裕子

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番

地 富士通株式会社内

(74)代理人 弁理士 北野 好人

(54) 【発明の名称】放射線感光材料及びパターン形成方法

(57) 【要約】

【目的】本発明は、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて使用する、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、剥がれの少ない放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供する。

【構成】メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、重合開始剤とし てAIBNを添加して重合した後、メタノールで沈澱粕 製を行って得られた構造式

[化261]

ロアンチモンを添加してシクロヘキサノン溶液とし、この溶液をウェーハ上に塗布し、Κ r F エキシマステッパで露光し、現像すると、閾値エネルギー E thは 5 0 m J / c m ¹ で 0 . 4 5 μ m 幅の L & S を示した。

前記共重合体における脂環族を有する単位構造が、40

~ 7 0 m o 1 %であることを特徴とする放射線感光材

【特許請求の範囲】【簡求項1】 一般式

【化1】

て、

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【簡求項2】 請求項1記載の放射線感光材料におい

料。 【請求項3】 一般式 【化2】 F

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表す。)

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする 放射線感光材料。

【請求項 4 】 一般式 【化 3 】

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 *Y は脂環族を表し、Z はーC (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル基)、

40

で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項 5 】 請求項 3 又は 4 に配載の放射線感光材料において、

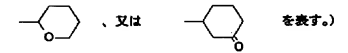
前記共重合体における前記カルポン酸を有する単位構造が、5mol%以上35mol%以下であることを特徴とする放射線感光材料。

【簡求項6】 一般式

【化4】

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴と する放射線感光材料。

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は-C (CH_3) $_2R_3$ (R_3 はアルキル基)、



で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項8】 請求項6又は7に記載の放射線感光材料において、

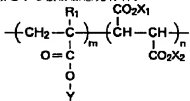
ルが、5mo1%以上であることを特徴とする放射線感 光材料。

【請求項 9 】 一般式 【化 6 】

前記共重合体における前記メタクリル酸ヒドロキシエチ 20

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共1至合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。



(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれ – C (CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル恙)、

【請求項11】 一般式

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、



で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ る単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 【請求項12】

物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

$$\begin{array}{ccc}
 & CH_2CO_2X \\
 & -\left(CH_2 - C - \frac{1}{m} - CH_2 - C - \frac{1}{m} - CH_2 - C - \frac{1}{m} - CO_2X_2 - CO_2X_2 - CO_2X_2
\end{array}$$

(式中、R1 は CH3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項13】 [化10]

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 40 いて、 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項14】 請求項13記載の放射線感光材料にお

前記共重合体が、t-ブチル基を有することを特徴とす る放射線感光材料。

【請求項15】 請求項13記載の放射線感光材料にお

前記共重合体が、脂漿族を有することを特徴とする放射 **線感光材料。**

【請求項16】 請求項13記載の放射線感光材料にお いて、

前記一般式

【化11】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される構造が、アクリロニトリル又はメタクリロニ トリルであることを特徴とする放射線感光材料。 タクリロニトリルが、 $10\sim70$ m o 1% であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項17】 請求項16記載の放射線感光材料にお 10

前記共重合体における前記アクリロニトリル又は前記メ

$$\begin{array}{c|c} -(CH_2-CH_{\frac{1}{2}}-(CH_2-CH_{\frac{1}{2}}-CH_{\frac{1}{$$

(式中、XはH又はCH3を表し; R1 Rは 一〇 、 一〇 、又は - C - R3 を表し; R1 及びR2 はH、R3 は 一〇 、

R₁ はCH₃、R₂ はH、R₃ は 一 、若しくは 一 、 R₁ 及びR₂ はCH₃、R₃ は 一 、若しくは 一 、

又は、R₁、R₂及びR₃はCH₃を表す)

で示される三元共瓜合体と、放射線照射により酸を生じる物質とを有することを特徴とする放射線感光材料。

【請求項20】 請求項19記載の放射線感光材料にお30 いて、

【請求項19】 親水性基を含むレジストと、疎水性の 化合物とを有することを特徴とする放射線感光材料。

前記親水性基を含むレジストは、一般式

【化13】

(式中、XはH又はCH3 を表し: R1 R1 Rは - C-R3 を表し: R2 R1 及びR2 はH、R3 は - R3 などに R1 及びR2 はCH3、R3 は - ス 表しくは - ス 、 若しくは - ス 、 スは、R1、R2 及びR3 はCH3 を表す)

で示される共重合体であることを特徴とする放射線感光 【節求取材料。 50 いて、

【請求項21】 請求項20記載の放射線感光材料にお

前記親水性基を含むレジストにおけるピニルフェノール は、50~70m01%であることを特徴とする放射線 感光材料。

請求項19記載の放射線感光材料にお 【請求項22】

で示される共重合体であることを特徴とする放射線感光 材料。

請求項22記載の放射線感光材料にお 【請求項23】 いて、

前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノール は、60~80mo1%であることを特徴とする放射線 感光材料。

【請求項24】 請求項19乃至23のいずれかに記載 の放射線感光材料において、

前記疎水性の化合物は、一般式

【化15】

で示される物質であることを特徴とする放射線感光材

請求項19乃至23のいずれかに記載 【請求項25】 の放射線感光材料において、

前記疎水性の化合物は、一般式

いて、

前記親水性基を含むレジストは、一般式 【化14】

で示される物質であることを特徴とする放射線感光材

【請求項26】

【化17】

で示される無水イタコン酸と、酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体とを単位構造に含む共 重合体と、

放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴 とする放射線感光材料。

30 【請求項27】 請求項26記載の放射線感光材料にお いて、

前記共重合体は、一般式

[化18]

(式中、1は0~60mol%、mは10~95mol%、

n (2 5~50mol%;

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の遺換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

R₅ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し:

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

前記共重合体は、一般式

【請求項28】 請求項26記載の放射線感光材料にお

を表す〉

【化19】

いて、

(式中、)は1~95mol%、mは10~95mol%、

n は5~50mol%:

Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、C₁₋₄ のアルキル基、

C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、

-(CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1),

又は $-(CH_2)_nCOOR_6(n=0-1)$ を表し;

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロビラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

Rr は C1.5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

前記共重合体は、一般式

【請求項29】 請求項26記載の放射線感光材料において、

【化20】

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、-(CH2)nCOORs (n=0-1)、
又は-(CH2)nCOORs (n=0-1)を表し;
R5 はC1-5 のアルキル基、C1-5 の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R8 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amylを表す。)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項30】 請求項26記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、一般式

(式中、Iは 0~95mol%、m は 1~95mol%、n は 5~50mol%;
Z はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、
-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、
ニトリル基、-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)、
又は-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R8 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amylを表す。)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項31】 請求項26乃至30のいずれかに記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、前記無水イタコン酸からなる単位構造を5~50mol%の割合で含むことを特徴とする放射線感光材料。

【節求項32】 請求項1乃至31のいずれかに記載の 50 行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択

20 放射線感光材料を用いてレジストを形成し、

前記レジストを被処理基板上に塗布し、

前記被処理基板のプリベークを行った後、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、

前記被処理基板のポストペークを行った後、前記被処理 基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストパタ ーンを形成することを特徴とするパターン形成方法。

【簡求項33】 放射線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗布し、前記被処理基板のプリペークを行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、前記被処理基板のポストペークを行い、前記被処理基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストパターンを形成するパターン形成方法において、

現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコール の混合液を用いることを特徴とするパターン形成方法。

【請求項34】 請求項33記載のパターン形成方法において、

前記現像液が、前配イソプロピルアルコールを5 v o 1 % ~ 9 5 v o 1 % 含むことを特徴とするパターン形成方

的に露光した後、前記被処理基板のポストペークを行い、前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記 レジストを現像して所定のレジストパターンを形成する パターン形成方法において、 前記保護 版における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒 が、非芳香族系炭化水素又は一般式 【化22】



(式中、Rは3個以上の炭素原子からなるアルキル基を表す)

30

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするパ ターン形成方法。

【請求項36】 請求項26乃至31のいずれかに記載の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、

前記レジストを被処理基板上に塗布した後、前記被処理 基板のプリベークを行い、

前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、

前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露 光した後、前記被処理基板のポストベークを行い、

前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記レジストを現像して所定のレジストパターンを形成することを特徴とするパターン形成方法。

【請求項37】 請求項35又は36記載のパターン形成方法において、前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒が、リモネン、1,5-シクロオクタジエン、1-デセン、t-ブチルシクロヘキサン、p-シメン、又はドデシルベンゼンであることを特徴とするパターン形成方法。

【請求項38】 請求項35乃至37のいずれかに記載のパターン形成方法において、

前記炭化水素系ポリマは、オレフィン系ポリマ又はジエン系ポリマであることを特徴とするパターン形成方法。

【請求項39】 請求項36記載のパターン形成方法において、

前記有極性構造をもつ物質は、ケトン、アルコール、エーテル、エステル、カルポン酸、酸無水物構造、又はこれらの構造の一部の原子が、硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造を有することを特徴とするパターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法に関する。近年、半導体集積回路は集積化が進んでLSIやVLSIが実用化されており、これと共に最小パターンはサブミクロン領域に及び、更に微細化する傾向にある。微細パターンの形成には、 薄膜を形成した被処理基板上をレジストで被覆し、選択解光を行った後に現像してレジストパターンを作り、これをマスクとしてドライエッチング

を行い、その後にレジストを除去することにより所望のパターンを得るリソグラフィ(写真食刻)技術の使用が必須である。そしてこれに使用する露光光源として、当初は紫外線が使用されていたが、パターンの微細化に伴い波長の短い遠紫外線や電子線、 X 線 などが光源として使用されるようになってきた。

【0002】従って、特にエキシマレーザ(波長248 nmのKrFレーザ、波長193nmのArFレーザ)を用いたリソグラフィ技術に対応して、高解像性、高感度、優れた耐ドライエッチング性を有するレジスト材料が要求されている。

[0003]

【従来の技術】従来のレジストは、フェノール樹脂又は ノボラック樹脂をベースとするものが数多く開発されて きたが、これらの材料は芳香族環を含んでおり、耐ドラ イエッチング性は優れているものの、KrFレーザの波 長に対して透明性が低い。特にArFレーザの波長に対 しては全く不透明である。このため、微細化に対応でき るパターン精度を得ることができなかった。

40 [0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の脂環共重合体を用いた化学増幅型レジストにおいては、耐ドライエッチング性を付与する脂環族が、その組成比の増加につれて、重合体の疎水性を高めると共に剛性も増していく。このため、フェノール樹脂又はノポララ付抵害をベースにしたレジスト並のドライエッチング耐性が得られる組成比、例えば脂環族を有する単位構造が50mol%以上の領域では、高い疎水性に加え、その硬さのために、触媒であるプロトン酸の拡散が妨げられ、増幅率が低下し、生成するカルボン酸量が減少し、

現像液であるアルカリ水溶液に対する溶解性が低下する という問題があった。

【0006】また、これらのレジストは密着性に乏し く、脂環族の導入によりレジスト膜が硬くなるため、レ ジスト膜にかかる歪みが大きくなって剥がれ易くなる。 このため、安定性したパターン特性を得ることができな いという問題があった。また、化学増幅型レジストに特 有な問題として、露光から露光後ペーク(PEB)まで の間に、露光によって発生した酸が大気中の汚染物質 (アミン成分等) により中和、失活されるため、所望の パターンが形成できないという現象が生じる。その改善 方法としては、レジスト膜上に保護膜を塗布するパター ン形成方法が有効であることが知られている。この方法 は、従来のレジストの大部分を占める、フェノールをベ ースポリマとするレジストに対しては非常に効果的であ った。しかし、非フェノール系で極性の低いポリマ、特 に脂環族を含む疎水性のポリマをベースとするレジスト に保護膜を適用する場合、両者の極性が類似しているた め保護膜の塗布溶媒として従来使用されてきた芳香族炭 化水素系の溶媒を用いると、レジスト膜そのものが溶解 してしまい、保護膜の塗布が困難であるといった問題が あった。

【0007】このため、汚染物質の影響を受けてバターンが解像できなかったり、所望のバターンサイズから大きくはずれるといった問題があった。本発明の目的は、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて使用する、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、密着性に優れた放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたバターン形成方法を提供することにある。

【0008】また、本発明の他の目的は、非フェノール系で極性の低いポリマにおいても保護膜を形成でき、安定性したパターン特性を得ることができるパターン形成方法を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記課題は、一般式

[0010] [化23] **R1 R2**

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上配の放射線感光材料において、前記共重合体における脂環族を有する単位構造が、40~70mo1%であることが好ましい。

20 【0011】また、上記課題は、一般式

[0012]

[化24]

(式中、R: はCH3 又は日を表す。)

30 で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上配課題は、一般式

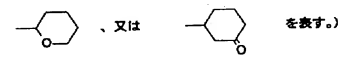
[0013]

[化25]

(11)

19

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 ´ Y は脂環族を表し、Z はーC (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル基)、



で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる
物質とからなることを特徴とする放射線感光材料に基を
で達成される。ここで、酸によりアルカリ可溶性基を
じるとしては、エステル基として t ーブチル基、 3 ー
オキソシクロヘキシル基等、プロトン酸により 離脱 引っる
ものであれば使用できる。しかし、エキシのに対して
透明である点から、ベンゼン環を含まないものが
ある。従って、tーブチル基、テロラヒドロピラニル
基、3 ーオキソシクロヘキシル基がより好ましい。

【0014】また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における前記カルボン酸を有する単位構造が、5mol%以上35mol%以下であることが望ましい。また、上記課題は、一般式

[0015]

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴と する放射線感光材料によって達成される。また、上記課 題は、一般式

[0016] [化27]

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は-C (CH_3) $_2R_3$ (R_3 はアルキル基)、

で示される三共取合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。ここで、酸によりアルカリ可溶性基を生じるとしては、エステル基として t ーブチル基、テロラヒドロピラニル基、α、αージメチルペンジル基、3ーオ

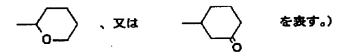
キソシクロヘキシル基等、プロトン酸により離脱するものであれば使用できる。しかし、エキシマ光に対して透明である点から、ペンゼン類を含まないものが適当である。従って、tーブチル基、テロラヒドロピラニル基、3ーオキソシクロヘキシル基がより好ましい。

21

[0017] また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における前配メタクリル酸ヒドロキシエチルが、5mol%以上であることが望ましい。また、上記

課題は、一般式 【0018】 【化28】

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれー $C(CH_3)_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、



で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によ

って達成される。また、上記課題は、一般式 【0019】 【化29】

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を衰し、Y は脂環族を衰し、 X₁、X₂ はそれぞれーC (CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達 成される。また、上記課題は、一般式 [0020]

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によっ て達成される。また、上記課題は、一般式 【0021】 【化31】

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH₃)₂R₂(R₂はアルキル基)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達 成される。また、上記課題は、一般式

[0022] [化32]

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によ って達成される。また、上記の放射線感光材料におい て、前記共重合体が、t-ブチル基を有することが望ま 30 【化33】 しい。

【0023】また、上記の放射線感光材料において、前 記共重合体が、脂環族を有することが望ましい。また、 上記の放射線感光材料において、前記一般式

[0024]

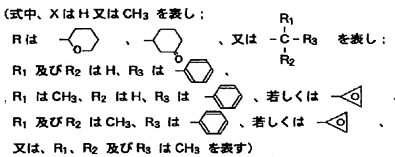
(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される構造が、アクリロニトリル又はメタクリロニ トリルであることが望ましい。また、上記の放射線感光 40 【0025】また、一般式 材料において、前記共重合体における前記アクリロニト リル又は前記メタクリロニトリルが、10~70mol

%であることが望ましい。

[0026]

[化34]



で示される三元共重合体と、放射線照射により酸を生じ る物質とを有することを特徴とする放射線感光材料によ って達成される。また、親水性基を含むレジストと、疎 水性の化合物とを有することを特徴とする放射線感光材 20 【化35】 料によって達成される。

【0027】また、上記の放射線感光材料において、前 記親水性基を含むレジストは、一般式

[0028]



で示される共重合体であることが望ましい。また、上記 の放射線感光材料において、前配親水性基を含むレジス トにおけるピニルフェノールは、50~70mol%で 40 あることが望ましい。また、上記の放射線感光材料にお

いて、前記親水性基を含むレジストは、一般式

[0029]

【化36】

で示される共重合体であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジストにおけるピニルフェノールは、60~80mol%であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記疎水性の化合物は、一般式

[0030]

【化37】

で示される物質であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記疎水性の化合物は、一般式【0031】

[化38]

で示される物質であることが望ましい。また、一般式 【0032】

【化39】

20 で示される無水イタコン酸と、酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体とを単位構造に含む共 重合体と、放射線照射により酸を生じる物質とからなる ことを特徴とする放射線感光材料によって達成される。 また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体 は、一般式

[0033]

[化40]

(式中、1は0~60mol%、mは10~95mol%、

n 12 5~50mol%;

 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は、H、ハロゲン、

 C_{1-4} のアルキル基、 C_{1-4} の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、

又はー(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;

 R_{δ} は、 $C_{1-\delta}$ のアルキル基、 $C_{1-\delta}$ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し:

Rg はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基

を表す)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材

[0034]

[化41]

(式中、Iは1~95mol%、mは10~95mol%、

nは5~50mol%;

Z はペンゼン環、置換ペンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、C₁₋₄ のアルキル基、

C₁₋₄ の置換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1)$

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

 R_7 (t C_{1-5} のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

で示されることが毀ましい。また、上記の放射線感光材

[0035]

[化42]

料において、前記共重合体は、一般式

(式中、1は0~95mol%、mは1~95mol%、 n la 5~50mol%: R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、 C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、 ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し; R₅ は C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、 脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し; R8 (#-OtBu, -OCOOtBu, 又は-COOt-Amyl を表す。)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 20 処理基板上の前記レジストを現像して、所定のレジスト 料において、前記共重合体は、一般式

[0036]

(式中、1は0~95mol%、mは1~95mol%、 n (\$ 5~50mol%; . Ζ はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、 -OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し: R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、 C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、 ニトリル基、- (CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1)、 又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し: Re Id-OtBu, -OCOOtBu, 又は-COOt-Amvlを表す。)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 料において、前記共重合体は、前記無水イタコン酸から なる単位構造を5~50m01%の割合で含むことが望 ましい。また、上記課題は、上記の放射線感光材料を用 いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に **釜布し、前記被処理基板のプリベークを行った後、前記** 被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光 し、前記被処理基板のポストペークを行った後、前記被 パターンを形成することを特徴とするパターン形成方法 によって違成される。

【0037】また、上記課題は、放射線感光材料を用い てレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗 布し、前記被処理基板のプリベークを行い、前記被処理 基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、前記 被処理基板のポストペークを行い、前記被処理基板上の 前記レジストを現像して、所定のレジストパターンを形 成するパターン形成方法において、現像液に有機アルカ 30 リ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いるこ とを特徴とするパターン形成方法によって達成される。 【0038】このときの放射線感光材料としては、アダ マンチル基やノボルニル基等の脂環族を含む単位構造及 び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重 合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなるもの であることが望ましい。また、上記のパターン形成方法 において、前記現像液が、前記イソプロピルアルコール を5vo1%~95vo1%含むことが望ましい。

【0039】また、エステル部に脂環族を有するアクリ 40 ル酸エステルユニット又はエステル部に脂環族を有する メタクリル酸エステルユニットと、エステル部に有極性 構造をもつアクリル酸エステルユニット又はエステル部 に有極性構造をもつメタクリル酸エステルユニットとを 含むポリマを用いてレジストを形成し、前記レジストを 被処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリペー クを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭 化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理 を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選 択的に露光した後、前記被処理基板のポストペークを行 い、前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記

·一般式

34

33

レジストを現像して所定のレジストパターンを形成する パターン形成方法において、前記保護 版における前記炭 化水素系ポリマの塗布溶媒が、非芳香族系炭化水素又は

ける前記炭 [0040] 化水素又は 【化44】



(式中、Rは3個以上の炭素原子からなるアルキル基を表す)

【0041】また、上記のパターン形成方法において、 前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒 が、リモネン、1、5-シクロオクタジエン、1-デセ

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするパ 10 ン、t-ブチルシクロヘキサン、p-シメン、又はドデターン形成方法によって達成される。また、上記の放射 シルベンゼンであることが望ましい。また、上記のパタ線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを 一ン形成方法において、前記炭化水素系ポリマは、オレ彼処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリベー フィン系ポリマ又はジエン系ポリマであることが望まし クを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭 い。

【0042】また、上記のパターン形成方法において、前記有極性構造をもつ物質は、ケトン、アルコール、エーテル、エステル、カルボン酸、酸無水物構造、又はこれらの構造の一部の原子が、硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造を有することが望ましい。尚、以20上の放射線感光材料において用いた放射線照射により酸を生じる物質、即ち酸発生剤としては、一般式

[0043] [化45]

(式中、R₁ は置換若しくは無置換のアリール又はアルケニル基を表し、X は Cl 又は Br を表す)

で示されるオキサアソール誘導体、一般式

[化46]

[0044]

$$R_1 - C_{O}^{N-N}$$

(式中、R₁ は CH₃、置換若しくは無置換のアルキル基、又は 置換若しくは無置換のアリール又はアルケニル基を表し、 X は CI 又は Br を表す)

で示されるsートリアジン誘導体、一般式

【化47】

[0045]

2.5



(式中、Ar₁、Ar₂ はそれぞれ置換若しくは無置換の芳香族環を表し、 XはBF₆、PF₆、AsF₆、SbF₆、ClO₄、 又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるヨードニウム塩、一般式

[(1/2 4 8]

[0046]



(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ置換若しくは無置換のアルキル基、 又は芳香族環を表し、X は BF₆ 、PF₆ 、AsF₈ 、SbF₆ 、 ClO₄ 、又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるスルホニウム塩、一般式

【化49】

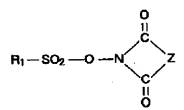
[0047]

 $(式中、<math>R_1$ 、 R_2 はそれぞれ置換若しくは無置換の芳香族環 又は脂環族を表す)

で示されるジスルホン誘導体、一般式

【化50】

[0048]



(式中、R₁ は置換若しくは無置換のアルキル又はアリール基を表し、 Zは置換若しくは無置換のアルキレン、アルケニレン、 又はアリール基を表す)

で示されるイミドスルホネート誘導体、又は一般式

[0051]

[0049]

【化52】

【化51】

40

$$Ar_1 - N_2 Y$$

(式中、Ari は置換若しくは無置換の芳香族環を表し、 YはBFe^{**}、PFe^{*}、AsFe^{*}、SbFe^{**}、ClO₄^{**}、 又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるジアゾニウム塩を使用することが可能である。但し、これらに限定されるものではない。

[0050]

【作用】一般式

3.8

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、α位であるRI、R2のいずれかが、嵩高く且つ疎水性の強いメチル基でなく、大きさが小さく且つ疎水性のより弱いプロトンである。とから、共重合体の疎水性が小さくなると共に、その硬さが低減する。このため、現像液との馴染みが増し、浸透し易くなると共に、触媒であるプロトン酸の拡散ももになり、カルボン酸が多く生成する。こうした理由により、現像が容易になり、感度が向上し、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0052】 ここで、この共重合体における脂類族を有する単位構造が40~70mol%であることが好ましいは、この組成が40mol%未満では、充分なドライ

エッチング耐性が得られず、また70mol%を超えると、感光甚であるt-ブチルユニットが少ないためにパターニング困難となるからである。また、一般式

[0053]

[化53]

(式中、R: はCH3 又はHを表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、親水性基として有効なカルボン酸が重合体に導入されていることにより、高感度化が可能となり、安定したパターニング特性を得ることができる。即ち、カルボン酸が最初から共重合体に含まれていると、カルボン酸がアルカリ可溶性であるため、感光基が少量カルボン酸に代わっただけで、共重合体はアルカリ可溶性となる。このため、高感度を達成することができ、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0054】特に、一般式

[0055]

【化54】

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 Y は脂環族を表し、Z は - C (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル基)、

 $-\bigcirc$

を表す。)

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料においては、その共重合体に疎水性の強い脂類族を含んでいるため、親水性基としてカルボン酸が重合体に導入されていることの効果は大きい。

【0056】ここで、この共重合体におけるカルボン酸の導入量が、5mol%以上35mol%以下であることが望ましいのは、5mol%未満では、その効果が見られず、35mol%を超えると、未露光部までも溶解して、パターニング不能となるからである。また、一般 50

10 武 【0057】 【化55】

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる II 合体と放

39

射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが 重合体に導入されていることにより、カルボン酸が導入 されている場合と同様に、重合体の親水性が増し、現像 被との馴染み易くなって浸透が容易になり、溶解性が増 大する。 【0058】また、一般式 【0059】 【化56】

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は-C (CH_3) $_2R_3$ (R_3 はアルキル差)、

で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料においては、その共重合体に疎水性の強い脂環族を含んでいるため、親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されていることの効果は大きい。

酸ヒドロキシエチルが、5 m o 1 %以上であることが望ましいとしたのは、5 m o 1 %未満では効果が見られないからである。また、一般式

[0061] [化57]

【0060】ここで、この共重合体におけるメタクリル

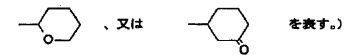
(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなること放射線感光材料、及び一般式

【0062】

 $\begin{array}{ccc}
R_1 & CO_2X_1 \\
-\left(CH_2 - C - \frac{1}{C} - \frac{1}{C} - CH - CH - \frac{1}{C} - \frac{1}{C} - CO_2X_2 - \frac{1}{C} - \frac{1}{C$

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれーC(CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質

[0063]

とからなる放射線感光材料は、いずれも

【化59】

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 式 たりの感光基の数が増加することにより、感度が向上 【0064】 し、安定したパターニング特性が得られる。また、一般 30 【化60】 CH2CO2X1 -{CH2-C-}-

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む瓜合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなる放射線感光材料、及び一般式 [0065] [化61]

(式中、R₁ は CH₃ 又は日を衰し、Yは脂環族を衰し、 X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質

[0066]

とからなる放射線感光材料も、共に

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当たりの感光基の数が増加することにより、感度が向上し、安定したパターニング特性が得られる。更に、より安定したパターニング特性を得るには、密着性を改善することも有効である。特に炭化水素であるアダマンチル 悲や t - プチル基があると、著しく密着性が低下する。

この原因としては、炭化水素からなる基の極性が小さく 30 て、基板との相互作用がないためであると考えられる。 【0067】従って、一般式

10001122

[0068]

【化63】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、極性の強いニトリル基が導入されているため、密治性が改善され、安定したパターニング特性が得られる。

【0069】例えばニトリル基を含む単位構造がアクリロニトリル又はメタクリロニトリルの場合、その導入型

が 1 0 ~ 7 0 m o 1 % であることが望ましいとしたのは、 1 0 m o 1 %未満では、充分な密着性が得られず、 7 0 m o 1 %を越えると、感度が得られないからである。また、一般式

[0070]

[化64]

$$\begin{array}{c|c} -(CH_2-CH_{-}) & (CH_2-CH_{-}) & (CH_2-CH_{-}) \\ \hline & O & O \\ O & O & O \\ \hline & O & O \\ O & O & O \\ \hline & O &$$

で示される親水性基と疎水性の強い基 (例えば、アダマンチル、ノルポルニル、シクロヘキシル) を含む重合体 と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感 光材料、及び一般式 【0071】 【化65】

$$\begin{array}{c}
X \\
-(CH_2-CH) \\
 \downarrow n \\
 \downarrow CH_2 - C \\
 \downarrow n \\
 \downarrow C = 0 \\
 \downarrow O-R
\end{array}$$

(式中、XはH又はCH3 を表し: R_1 Rは $-\frac{1}{0}$ 、 又は $-\frac{1}{0}$ - R3 を表し: R_1 及び R_2 は H、 R_3 は $-\frac{1}{0}$ 、 若しくは $-\frac{1}{0}$ 、 れ 及び R_2 は CH3、 R_3 は $-\frac{1}{0}$ 、 若しくは $-\frac{1}{0}$ 、 又は、 R_1 及び R_2 は CH3、 R_3 は CH3 を表す)

又は

[0072]

 $\begin{array}{c|c}
-(CH_2-CH) & (CH_2-CH) \\
\hline
OH & O \\
\hline
C=O
\end{array}$

又は 【0074】 【化68】

で示される疎水性の強い化合物を添加してなる放射線感 光材料は、疎水性の強い基が露光からペークまでの環境 中の汚染物(アミン等)による失活を抑止し、また、感 光基が少量アルカリ可溶性の親水性基に変わっただけで 高感度が達成できるので、特に疎水性の強い基を含むレ ジストの安定なパターニングを行うことができる。 【0075】 ここで、親水性基を含む共重合体は、構造式 【0076】 【化69】

で示されるビニルフェノールの割合が多すぎると、現像 液に対して可溶性となり、未露光部分も溶解してしまう ためにパターニング形成不能となり、一方、ビニルフェノールの割合が少なすぎるとレジストの抜けが悪くなる ために安定してパターニングを行えない。従って、構造 式

[(L 7 0)]

X

-C
-D
m
C=0

(式中、XはH又はCH3 を表し: R1 Rは 一〇 、 一〇 、 又は 一〇 - R3 を表し: R2 R1 及びR2 はH、R3 は 一〇 、 若しくは 一〇 、 R1 及びR2 はCH3、R3 は 一〇 、 若しくは 一〇 、 又は、R1、R2 及びR3 はCH3 を表す)

で示される親水性基を含む共重合体では、ビニルフェノ 【0078】 ールを50~70mol%の範囲で導入することが望ま 【化71】 しく、構造式

で示される親水性基を含む共重合体では、ビニルフェノ しい。また、一般式 ールを60~80mol%の範囲で導入することが望ま 50 【0079】

[化72]

$$-CH_2-C \rightarrow 0$$

で示される無水イタコン酸及び酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体を単位構造として有す る共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからな る放射線感光材料を用いることにより、密着性に優れた 10 レジストを形成することができる。即ち、無水イタコン 酸の強い極性のため、基板との密着性は著しく改善され

【0080】また、無水イタコン酸自体はアルカリに溶解性を示すため、パターニング特性を損なうことなく使

用するためには、適度な量の導入が必要である。導入量は、ポリマ組成・構造により差はあるものの、5~50mol%を対える量を十分向上させることができず、50mol%を越える量を導入するとレジスト自体がアルカリ可溶性となり、未露光部分も溶解してしまうためパターニング形成不能となるためである。

【0081】このようなアルカリ可溶性基の導入は、特に脂環族をベースにしたレジストにおいては、パターンの抜け性をよくする効果が著しく、パターニング特性を良好なものとすることができる。なお、無水イタコン酸を含む共且合体の具体的な構造としては、一般式

[0082]

[化73]

(式中、Iは0~60mal%、mは10~95mal%、

n ld 5~50mol%;

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の遺換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₈(n=0-1)を表し;

R₅ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

Rg はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基

を表す)

一般式

【化74】

[0083]

(式中、)は1~95mol%、mは10~95mol%、

nは5~50mol%:

2 はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;

Ri、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、C1-4 のアルキル基、

C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1),$

又は~(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

R7 は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

一般式

[0084]

[化75]

(式中、Iは0~95moi%、mは1~95moi%、

n lt 5~50mol%;

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

R₅ は C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

Rs (1-OtBu, -OCOOtBu,

又は-COOt-Amyl を表す。)

一般式

[0085]

[化76]

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)、又は-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R8 は-OtBu、-OCOOtBu、又は-COOt-Amylを表す。)

等がある。ここで、いわゆる脂類族としては、アダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル、トリシクロ [5.2.1.0] デカン骨格等を一部に有する構造が 挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0086】また、酸によりアルカリ可溶性基を生じる基としては、 t ープチルエステル、 t ーアミルエステル、 t ープチルエーテル、 t ーBOC、テトラヒドロピラニルエステル、テトラヒドロピラニルエーテル、 3 ーオキソシクロヘキシルエステル、ジメチルベンジルエステル等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0088】従って、現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いることにより、溶解性が著しく均大し、表層部と内部との溶解度差が小さくなるため、安定したパターニングが可能となる。尚、添加するアルコールとしては、イソプロピルアルコールが最も効果があり、メタノールやエタノールでは、クラックを生じ、剥がれが目立った。また、この混合現像液 50

を用いることにより、感度は1桁以上上昇し、現像時に かかる歪みも小さくなるため、密着性も大幅に改善し た-

【0089】また、この現像被が、イソプロピルアルコールを5vol%~95vol%含むことが望ましいとしたのは、5mol%未満では、感度が向上せず、95mol%を越えると、クラックやひび割れを生じ易かからである。また、脂類族を含むアクリル酸エステル構造をもつ材料と、エススルのである。また、脂類族を含むアクリル酸エステル構造をもつ材料と、エステル構造をもつすり、である。とのおり、できる。その結果、炭化水素の保護との間に極性の差が生じるので、レジストの保護との間に極性の差が生じるので、レジストの保護との間に極性の差が生じるので、レジストの保護との間に極性の差が生じるので、レジストの保護との間に極性の差が生じるので、レジストの保護との間に極性の差が生じるので、レジストの保護といることができる。

【0090】導入する極性の高い構造としては、ケト20 ン、アルコール、エーテル、エステル、カルポン酸、酸無水化合物、又はこれらの構造の一部の原子が硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。極性構造を有する材料を導入する割合は、少なくとも1~50mol%程度必要であり、好ましくは20%以上必要である。

【0091】また、無水イタコン酸を含むレジストでは、無水イタコン酸の強い極性のため、疎水性の強い炭化水素基を含むにも係わらず、保護膜として従来不可能であった炭化水素系ポリマをレジスト上に塗布することが可能である。こうした保護膜をレジスト上に形成することにより、化学増幅型レジスト特有の問題であるPED(Post Exposure Delay)を防止することが可能となる

【0092】また、保護販の塗布溶媒としては、分子型の大きな炭化水素系の溶媒を用いることで、より確実に保護膜を塗布することが可能となった。塗布溶媒としては、あまり沸点の低いものではウェーハ上に保護膜を均一に塗布することが困難である。このため、沸点が100℃以上のものが好ましい。具体的には、リモネン、

1.5-シクロオクタジエン、1-デセン、t-ブチルシクロヘキサン、p-シメン、ドデシルペンゼン等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0093] また、炭化水素ポリマとしては、オレフィン、ジエン等が挙げられるが、露光波長に対して透明で、前述の整布溶媒に溶けるものであれば、これらに限定されるものではない。また、脂環族としては、シクロヘキサン、ノルポルナン、アダマンタン、トリシクロ[5.2.1.0] デカン骨格をもつ構造が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

0 [0094]

【実施例】

[実施例 1] メタクリル酸アダマンチルモノマとアク リル酸 t-プチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol / 1 のトルエン溶液とし、重合開始剤として構造式

[0095]

【化77】

で示されるAIBN (アゾイソプチロニトリル) を20 mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合 した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。そ の結果、構造式

[0096]

[化78]

$$\begin{array}{cccc}
 & CH_3 & H & \\
 & CH_2 - C & CH_2 - C & CH_2 & CH_3 &$$

で示される組成比58:42、重量平均分子量 (Mw) 5 1 0 0 、分散度 (Mw/Mn) 1. 4 3 の共重合体が 得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によ ると126℃であった。次に、こうして合成したポリマ に、酸発生剤として構造式

[0097]

【化79】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを 1 5 w t % 添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノポラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0. 7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0098】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパ(ニコン製、NA=0.45) で露光した後、温度100℃、60秒間のPEB (Post Exposure Bake) を行った。続いて、アルカリ水 溶液であるNMD-3 (東京応化製) を用いて60秒間 現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線 且の閾値エネルギーEthは50mJ/cm'であった。 また解像力は照射線型130mJ/cm¹で、0.45 μm幅のL&S (line and space) パターンを示した。 [実施例 2] アクリル酸アダマンチルモノマとメタク 50

リル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o l **ノーのトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを** 20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間 重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0099]

[化80]

で示される組成比50:50、重量平均分子量418 0、分散度1.59の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると94℃であった。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 20 元

[0100]

【化81】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0. 7μ 30 m厚に塗布し、ホットプレート上で温度 6 0 ℃、 1 0 0 秒間のプリベークを行った。

【0101】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水浴 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは81mJ/cm¹であった。また、解像力は 0.50μ m 幅の L & S パターンを示した。

[実施例 3] アクリル酸アダマンチルモノマとアクリ 40 ル酸 t - プチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/ Iのトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBN を20mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時 間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0102]

【化82】

CH₃

で示される組成比47:53、重量平均分子量461 0、分散度1. 83の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると72℃であった。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 亢

[0103]

[化83]

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_8^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを 1 5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードペーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0104】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0 秒間リンスした。このときの照射線盤の閾値エネルギ ーEthは37mJ/cm¹であり、解像力は0.50μ m幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 1] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタ クリル酸 t - プチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBN を20mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時 間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0105]

[化84]

で示される組成比59:41、重量平均分子量335 1、分散度1.31の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ 50 m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100

た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 構造式

[0106]

【化85】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードペーク したノポラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0107】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0 秒間リンスした。このとき、現像は進まず、全くパタ ーンを得ることはできなかった。

[比較例 2] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタ クリル酸 t - プチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBN を 5 m o 1 %添加した。その後、温度 8 0 ℃で約 8 時間 重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0108]

[化86]

で示される組成比47:53、重量平均分子型1900 0、分散度1.51の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 40 構造式

[0109]

[化87]

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを 1 5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードペーク したノポラック樹脂で被殺されたウェーハ上に 0. 7μ

59

秒間のプリペークを行った。

【0110】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このとき、照射線型102mJ/cm¹で残膜は10%程度に減少したが、更に高い露光型を与えても残膜は完全にはなくならなかった。

[実施例 4] アクリル酸ジメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸 t - プチルモノマとを1:1 で仕込み、5 m o 1 / 1 のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 m o 1 %添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0111]

[化88]

で示される組成比47:53、重型平均分子型365 0、分散度1.64の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると66℃であった。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 式

[0112]

[化89]

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリペークを行った。

【0113】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 $^{\circ}$ $^{\circ$

[実施例 5] アクリル酸ジメチルアダマンチルモノマとアクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1のトルエン浴液とし、重合開始剤としてAI

.

BNを20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0114]

【化90】

で示される組成比 5 0 : 5 0 、重 型 平均分子量 4 0 5 0 、分散度 1 . 7 1 の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると 4 7 ℃であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0115]

20 【化91】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを1.5 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m Pに塗布し、ホットプレート上で温度6.0 C、1.0.0 秒間のプリベークを行った。

30 【0116】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは81mJ/cm²であった。得られた最小解像パターンは、0.30μm幅のL&Sであった。

[比較例 3] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとを3:7で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBN
 40 を20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0117]

【化92】

50

で示される組成比30:70、重量平均分子量8400、分散度1.61の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0118]

【化93】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60%、100 秒間のプリペークを行った。

【0119】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線型の閾値エネルギーEthは81mJ/cm¹であった。このとき残っていた最小解像パターンは0.50μm幅のL&Sであり、それ以下のパターンは剥がれてなかった。

[実施例 6] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとメタクリル酸とを 2 : 1 : 1 の割合で仕込み、 0 . 5 m o l / l の 1 . 4 ージオキサン (1 、4 ー d i o x a n e) 溶液とし、重合開始剤として A I B N を 2 0 m o 1 %添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、 n ー ヘキサン (n ー h e x a n e) で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0120]

【化94]

で示される組成比59:27:14、重量平均分子量6242、分散度2.14の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0121】

【化95】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア 10 ンチモンを 15 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0 . 7 μ m 厚に塗布し、ホットプレート上で 100秒間のプリペークを行った。

[0122] こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 $\mathbb C$ 、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEihは100mJ/cm'であり、解像力は0.45 μ m幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 7]上記実施例 6 において得られた 1 μmの大きさのホールパターンのプロファイルを観察した結果、表面不溶化層は見られなかった。また、露光した後、45分間放置して PEBを行った場合もパターンは形成されていた。

[比較例 4] メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1 / 1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを30 20 m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0123]

【化96】

40

で示される組成比58:42、重量平均分子型510 0、分散度1、43の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると126℃であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 構造式

[0124]

[化97]

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを1.5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m 呼に塗布し、ホットプレート上で温度6.0 %、1.0.0 秒間のプリベークを行った。

【 0 1 2 5 】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をK r F エキシマステッパで露光した後、温度 1 0 0 ℃、6 0 秒間の P E B を行った。続いて、アルカリ水溶液である N M D − 3 を用いて 6 0 秒間現像し、純水で 3 0 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーE i h は 5 0 m J / c m 'であり、0 . 4 5 μ m 幅の L & S パターンを 1 3 0 m J / c m 'で解像した。 1 μ m のホールパターンのプロファイルは、表面不溶化層による「ひさし」を生じた。

[比較例 5]上記比較例4において、また、露光後、45分間放置してPEBを行ったところ、パターン上部 20の半分程度が表面不溶化層で覆われていた。そのため、パターンの形成ができなくなった。

[実施例 8]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとメタクリル酸とを 2 : 1 : 2 の割合で仕込み、 0 . 5 m o l / l の 1 . 4 ージオキサン溶液とし、重合開始剤として A I B N を 2 0 m o l %添加した。その後、温度 8 0 ℃で約 8 時間重合した。 正合終了後、 n ーヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0126]

【化98】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \overset{\downarrow}{\text{C}} \xrightarrow{\downarrow_{53}} & \text{CH}_{2} - \overset{\downarrow}{\text{C}} \xrightarrow{\downarrow_{27}} & \text{CH}_{2} - \overset{\downarrow}{\text{C}} \xrightarrow{\downarrow_{20}} \\ \text{O} = \overset{\downarrow}{\text{C}} & \text{O} = \overset{\downarrow}{\text{C}} & \text{O} = \overset{\downarrow}{\text{C}} \\ \overset{\downarrow}{\text{O}} & \overset{\downarrow}{\text{O}} & \overset{\downarrow}{\text{O}} \text{H} \\ \\ \text{CH}_{3} - \overset{\downarrow}{\text{C}} - \text{CH}_{3} \\ & \overset{\downarrow}{\text{CH}_{3}} \end{array}$$

で示される組成比53:27:20、重量平均分子型4523、分散度1.92の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 (0127)

【化99】

$$\left(\right)$$
3 SbF₆

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを 1.5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク 50 したノボラック樹脂で被収されたウェーハ上に 0. 7 μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度 1 3 0 ℃、 1 0 0 秒間のプリベークを行った。

「比較例 6〕メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとメタクリル酸とを 2 : 1 : 4の割合で仕込み、0.5 m o l / l の1、4 ージオキサン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを 20 m o l %添加した。その後、温度 80℃で約8時間重合した。重合終了後、n ーヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0129]

0 【化100】

で示される組成比 4 3 : 3 1 : 3 6 、重量平均分子量 4 30 1 1 5 、分散度 1 . 9 5 の三元共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0 1 3 0】

【化101】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度130℃、100秒間のプリベークを行った。

【0131】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を20倍量の純水で薄めた溶液に9 0秒間浸漬したところ、30秒でレジスト膜が消失し た。

[実施例 9] 構造式

[0132]

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ -CH_{2} - C & CH_{2} - C & CH_{2} - C & CH_{2} \\ \hline O = C & O = C & O = C \\ \hline O & O & O & CH_{2} - CH_{2} \\ \hline CH_{3} - C - CH_{3} & CH_{2} CH_{2} OH \\ \hline CH_{3} - C - CH_{3} & CH_{2} CH_{2} OH \\ \hline \end{array}$$

6.5

で示される組成比 5 3 : 4 4 : 4、 重量平均分子量 8 8 0 0 、分散度 1 . 8 4 のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ープチルーメタクリル酸ヒドロキシエチル 共重合体に、酸発生剤として構造式

[0133]

【化102】

【化103】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを1.5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶媒を調整した。これをHMDS(ヘキサメチルジシラン)処理を施したSiウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度 $6.0 \mathbb{C}$ 、 $2.0 分間のペークを行い、厚さ<math>0.65 \mu m$ のレジスト膜を形成した。

[実施例 10] 構造式

[0135]

【化104】

で示される組成比 4 8 : 4 0 : 1 2、 重型 平均分子 型 8 4 0 0 、分散 皮 1 . 9 4 の メタクリル酸 アダマンチルーメタクリル酸 t ープチルーメタクリル酸ヒドロキシエチル共重合体に、酸発生剤として構造式

[0136]

【化105】

$$S^+SbF_{\theta}^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをHMDS処理を施したSiウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度<math>60%、 $20分間のベークを行い、厚さ<math>0.65\mum$ のレジスト膜を形成した。

【0137】 こうして得られたレジスト 膜を K r F エキシマステッパで 解光した後、温度 130℃、60秒間の P E B を行った。続いて、2. 38%の T M A H 水溶液で 1分間 現像 した。このとき、照射線 量 40 m J / c m / で、0. 4 μ m 幅の L & S / ターンを解像 した。

[比較例 7] 構造式

[0138]

【化106】

で示される組成比 6 1 : 3 9 、 重 型 平 均 分 子 量 7 9 0 0 、 分 散 度 1 . 8 2 の メ タ ク リ ル 酸 ア ダ マ ン チ ル ー メ タ ク リ ル 酸 t ー ブ チ ル 共 重 合 体 に 、 酸 発 生 剤 と し て 構 造 式 【 0 1 3 9 】

[化107]

30

$$S^+SbF_8^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $1.5 \le t.8$ 添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被殺されたウェーハ上に途布し、ホットプレート上で温度 $6.0 \le t.20$ 分間のベークを行い、厚さ 0.65μ mのレジスト膜を形成した。

[実施例 11] メタクリル酸アダマンチルモノマとイタコン酸ジtーブチルモノマとを1:3で仕込み、重合開始剤として構造式

[0141]

【化108】

CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CO₂CH₃ CO₂CH₃

で示されるMAIB(ジメチル2、2ーアゾイソビスプチラート)を20mol%添加した。その後、温度80℃で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで 沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0142]

【化109】

$$CH_3 \qquad CH_2CO_2C(CH_3)_3$$

$$-(CH_2-C)_{59} + (CH_2-C)_{41}$$

$$O=C \qquad CO_2C(CH_3)_3$$

で示される組成比59:41、重量平均分子量9357、分散度2.44の共重合体が得られた。次に、こう20して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0143]

【化110】

$$S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理した $Siウェーハ上に<math>0.7\mum$ に弦布し、ホットプレート上で温度60%、1000月間のプリベークを行った。

【0144】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3 を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは5.6 mJ/c m で0.45 μ m幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 8] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸ジtーブチルモノマとを1:1で仕込み、重合開始剤として構造式

[0145]

【化111]

トルエンを反応溶媒として、温度 8 0 ℃で約 8 時間塊状 重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0146]

【化112】

で示される組成比59:41、重量平均分子量606 1、分散度1.24の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0147]

【化113】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを 1.5 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法により HMDS 処理した Si ウェーハ上に 0.7μ m 厚に塗布し、ホットプレート上で温度 6.0 %、 1.00 秒間のプリベークを行った。

【0148】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 30 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは25.1mJ/cm[†]であった。また、解像力は、41mJ/cm[†]で0.5μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 12] イタコン酸ジtーブチルモノマに、重合開始剤として構造式

[0149]

[化114]

で示されるMAIBを20mol%添加した。その後、 温度80℃で約9.5時間塊状重合した。重合終了後、 メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0150]

【化115】

40

CH2 CO2C (CH3)3

で示される重量平均分子量6061、分散度1.24の 重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、 酸発生剤として構造式

. [0151]

【化116】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理 した S i ウェーハ上に 0. 7μm 厚に塗布し、ホットプ レート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行っ

【0152】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは7mJ/cm¹であった。また、解像力は、1 1 m J / c m² で 0 . 5 μ m 幅の L & S パターンを示し

[実施例 13] メタクリル酸アダマンチルモノマとフ マル酸ジェープチルモノマとを1:3で仕込み、重合関 始剤として構造式

[0153]

【化117】

で示されるMAIBを20m01%添加した。その後、 温度80℃で約2.5時間塊状重合した。重合終了後、 メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0154]

【化118]

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CO_{2}C (CH_{3})_{3} \\ -(CH_{2} - C - \frac{1}{38} + CH - CH + \frac{1}{64} \\ O = C & CO_{2}C (CH_{3})_{3} \\ \hline O & \\ \end{array}$$

で示される組成比36:64、重量平均分子量2264 5、分散度 2. 4 4 の共重合体が得られた。次に、こう 50 ℃、 6 0 秒間の P E B を行った。 続いて、 2. 3 8 %の

して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0155]

【化119】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \right)_3$$
 S $^+$ SbF $_6$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理 10 したSiウェーハ上に 0. 7μm厚に塗布し、ホットプ レート上で温度60℃、100秒間のプリペークを行っ

【0156】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0 秒間リンスした。このときの照射線鼠の閾値エネルギ ー E thは 5 m J / c m 'であった。また、解像力は、 9 m J / c m 'で 0 . 5 μ m 幅 の L & S パターンを示し 20 た。

[比較例 9] 構造式

[0157]

【化120】

30

40

で示される組成比30:70、重量平均分子型840 0、分散度1、61のメタクリル酸アダマンチルーメタ クリル酸tープチル共重合体に、重合開始剤として構造 左

[0158]

【化121】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶媒 を調整した。この溶液をスピンコート法によりハードベ ークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に釜布 し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリ ペークを行い、厚さ 0. 7μmのレジスト膜を形成し

【0159】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100

TMAH木溶液で現像した。このときの照射線量の閾値 エネルギーE thは 1 5 m J / c m i であった。また、 4 2 m J / c m i で 0 . 4 μ m 幅のL & S パターンを解像 したが、再現性は得られなかった。

[実施例 14] メタクリロニトリルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o l / l の溶媒1、4ージオキサンと1 m o l %の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1) で沈澱精製を行った。その結果、構造式【0160】

[化122]

$$\begin{array}{ccc}
 & CH_3 & CH_3 \\
 & -(CH_2 - C -)_{41} & CH_2 - C -)_{59} \\
 & CN & O = C \\
 & C & C \\
 & CH_3 - C - CH_3 \\
 & CH_3 - C - CH_3
\end{array}$$

で示される組成比41:59、重量平均分子量16400、分散度1.77の共重合体が得られた。この共重合体の透過率は、膜厚1μmのとき、KrFレーザ波長において98%であった。次に、この共重合体を13wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に光酸発生剤として構造式

[0161]

【化123】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMDS処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度<math>100%、1000間のベークを行い、厚さ 0.7μ mのレジスト膜を形成した。

「実施例 15] メタクリロニトリルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとを3:7で仕込み、5 m o l / l の溶媒1、4ージオキサンと1 m o l %の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1) で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0163]

【化124】

で示される組成比 25:75、 重量 平均分子 4880 0、 分散度 1.73 の共重合体が得られた。この共重合体の透過率は、 膜 1μ m のとき、 K r F レーザ 波 長において 98% であった。 次に、この共重合体を用いて、上 記 実 施 例 14 と 同様の 手 順 で パターン 形成を 行った。 その 結果、 0.35μ m 幅 の L & S パターン を 解像 した。

[実施例 16]メタクリロニトリルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o l / 1 の溶媒 1,4 ージオキサンと1 m o l %の重合開始剤 A I B N を添加した後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、組成比43:57、重量平均分子量31800、分散度1.53の構造式

[0164]

【化125】

で示される組成比43:57、重量平均分子量31800、分散度1.53の共重合体が得られた。次に、この共重合体を用いて、上記実施例14と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、0.35μm幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 10]メタクリル酸 t-プチルモノマを、5mol/lの溶媒 1、4-ジオキサンと1mol%の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度 80 $\mathbb C$ で約 8 時間 重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水= 2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0165]

【化126】

で示される重量平均分子型36000、分散度1.82 のホモポリマが得られた。次に、この共重合体を用い て、上記実施例14と同様の手順でパターン形成を行っ た。その結果、1μm幅以下のL&Sパターンは剥がれ を生じた。

[実施例 17] メタクリロニトリルとメタクリル酸 t ープチル、更にメタクリル酸アダマンチルの 3 種のモノマとを1:2:1で仕込み、1 m o l / l の溶媒 1, 4 ージオキサンと 1 m o l %の重合開始剤 A I B N を添加した後、温度 8 0 ℃で約 8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0166]

【化127】

[比較例 11]組成比70:30のメタクリル酸 tーブチルとメタクリル酸アダマンチルとの共重合体を用いて、上記実施例14と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、パターンは完全に剥がれてしまい、全く残らなかった。

[実施例 18] 構造式

[0167]

【化128]

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 100、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

[0168]

【化129】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア 20 ンチモンをポリマに対して 15 w t % 添加して、レジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度 100℃、100秒間のベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成した

【0169】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比1:1で混合した混合液に60秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量26mJ/cm²で、0.25μm幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 12] 上記実施例 18と同様の工程により P E B を行ったウェーハを、2.38%の T M A H 水溶液に 60 秒間 浸漬して現像したところ、 最小解像 パターンは 0.45 μ m 幅の L & S であった。

[実施例 19] 構造式

[0170]

[化130]

40

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタ 50 クリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15

wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸 発生剤として構造式

[0171]

【化131】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \right)_3$$
 S⁺ SbF₆⁻

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 10 w t %添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMDS(ヘキサメチルジシ 10 ラン)処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度 100℃、100秒間のペークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成した。

【 0 1 7 2 】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜を K r F エキシマステッパで解光した後、温度 1 0 0 で、 6 0 秒間の P E B を行った。続いて、 2 . 3 8 %の T M A H 水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 4 : 1 で混合した混合液に 6 0 秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量 3 2 m J / c m ¹ で、 0 . 3 0 μ m 幅の L & S バターンを解像した。

[比較例 13]上記実施例19と同様の工程によりPEBを行ったウェーハを、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸漬して現像したところ、1μm以下のパターンは全て剥がれてしまった。

[実施例 20] メタクリル酸ジメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1 / 1 のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 m o 1 %添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0173]

【化132】

で示される組成比 5 9 : 4 1、 取 型 平均分子 型 3 3 5 1、 分 散 度 1 . 3 1 の 共 重 合 体 が 得 ら れ た 。 こ の ポ リ マ の ガ ラ ス 転 移 温 度 は 、 熱 分 析 に よ っ て は 検 出 で き な か っ た 。 次 に 、 こ う し て 合成 し た ポ リ マ に 、 酸 発 生 剤 と し て 構 造 式

[0174]

【化133】

S+SbF6

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $1.5 \le t$ %添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m 厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $6.0 \le 1.00$ 秒間のプリペークを行った。

【0175】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3とイソプロピルアルコールとを体積 比1:1で混合した混合液を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEihは8mJ/cm³であった。得られた最小 解像パターンは、0.30μm幅のL&Sであった。

[実施例 21] 現像液として、上記実施例20で用いた混合液に代えて、NMD-3とイソプロピルアルコー20 ルとを体積比3:1で混合した混合液を用いると、照射線量42mJ/cm²で、0.40μm幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 22] 現像液として、上記実施例 20 で用いた混合液に代えて、NMD-3とイソプロピルアルコールとを体積比9:1 で混合した混合液を用いると、照射線量98 m J / c m で、0.40 μ m 幅のL & S / パターンを解像した。

[比較例 14] 現像液として、上記実施例 20 で用いた混合液に代えて、イソプロピルアルコールを用いたところ、パターンは剥がれてしまい、全く残っていなかった

[実施例 23] 構造式

[0176]

(化134)

$$\begin{array}{c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C & CH_2 - C \\
O = C & O = C
\end{array}$$

で示される組成比 4 1 : 5 9 、 重量平均分子量 1 3 9 0 0 、分散度 1 . 5 1 のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルとの共重合体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

[0177]

【化135】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して 1 w t %添加して、レジスト 溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被 で で で 100秒間の で で 100秒間の で で 100秒間の で で 100秒間の た で で で 100秒間の で で 10178 こうして で 2 で 2 で 3 8 %の で 178 に 2 で 3 8 %の で 1 で 2 で 3 8 %の で 3 8 で

[比較例 15] 構造式

[0179]

[化136]

で示されるメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ープチル共重合体を用いて、上記実施例 2 3 と同様の手順でパターン形成を行ったところ、パターンは全く得られなかった。

[実施例 24] 構造式

[0180]

【化137】

[0181]

【化138】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して1 w t %添加して、レジジトや溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハーに流の一クしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハトで温度 100 % し、ホットプレート上で温度 100 % し、100秒 した一クを行い、厚さ0.7 μ mのレジスト膜を形成した中クを行い、厚さ0.7 μ mのレジスト膜を形成したりでのよった。それでアエキシマステッパ(NA=0.55)で変と、た後、温度 150 % のの 150 % のの 150 % のの 150 % の 150 % の

[実施例 25] 構造式

[0183]

【化139】

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタ 30 クリル酸3ーオキソシクロヘキシルとの共重合体を15 wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸 発生剤として構造式

[0184]

【化140】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t % 添加して、レジストの液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被収されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度 1 0 0 で、1 0 0 秒間のベークを行い、厚さ 0 . 4 μ m のレジスト 膜を形成した。
【0 1 8 5 】こうして役られたウェーハ上のレジスト膜をArFエキシマステッパ(NA= 0 . 5 5)で露光した後、温度 1 5 0 ℃、6 0 秒間のPEBを行った。続いて、2 . 3 8 %のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 1 : 1 で混合した混合液に 6 0 秒間没債して現像した。その結果、照射線型 1 2 m J / c m

 1 で、0.2 μ m 幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 26] メタクリル酸 2 - ノルボルニルモノマと、メタクリル酸 t - ブチルモノマと、メタクリル酸とを2:1:1で仕込み、0.5 m o 1 / 1 の溶媒 1,4 - ジオキサンと20 m o 1 %の重合開始剤 A I B N を添加した後、温度80℃で約9時間重合した。重合終了後、n - ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造

オ

[0186]

【化141】

で示される組成比 5.6:31:13、 重量平均分子量 5 833、分散度 2.34の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0187】

【化142】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $1.5 \le t.8$ 添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $6.0 \le 1.00$ 秒間のプリベークを行った。

【0188】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーE(hは63mJ/cm¹であった。また、解像力は0.35μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 27] イタコン酸ジtーブチルモノマと、メタクリル酸シクロヘキシルモノマとを3:1で仕込み、MAIBを20mol%添加した。その後、温度80℃ 40で約10.5時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0189]

【化143】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} & CH_{2}CO_{2}C (CH_{3})_{3} \\
-\left(CH_{2}-\overset{!}{C} \xrightarrow{}_{52} \left(CH_{2}-\overset{!}{C} \xrightarrow{}_{48} \right)_{48} \\
O = \overset{!}{C} & CO_{2}C (CH_{3})_{3}
\end{array}$$

で示される組成比52:48、重畳平均分子量692 103、分散度2.12の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0190]

【化144】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0191】こうして得られたウェーハ上のレジスト 版を K r F エキシマステッパで 露光した後、 温度 100 \mathbb{C} 、 60 秒間の P E B を行った。 続いて、 アルカリ水溶液である N M D -3 を用いて 60 秒間 現像 し、 純水で 30 秒間 リンスした。 このときの 照射線 量の 閾値 エネルギー E I h は 9.5 2 m J / c m † であった。 また、 解像 力は 0.5 μ m 幅の L & S パターンを示した。

10 [実施例 28]構造式

[0192]

【化145】

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 & CH_3 \\
 & CH_2 - C \\
 &$$

10 で示される組成比50:50、重量平均分子量13900、分散度1.41のメタクリル酸トリシクロ[5.2.1.0^{1.4}] デカニルとメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、構造式

[0193]

【化146】

$$S^+SbF_6^-$$

ンチモンをポリマに対して10wt%添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMDS処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法により途布し、ホットプレート上で温度<math>100 C、100 秒間のベークを行い、厚さ 0.7μ mのレジスト膜を形成した。

【0194】 こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度150 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の T M A H 水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比3:1で混合した混合液に浸漬して現像した。その結果、照射線量23 m J / c m * で、0.45 μ m 幅のL&S パターンを解像した。

[実施例 29] 構造式

[0195]

【化147】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{2} - \text{CH} \xrightarrow{\hspace{1cm}} \text{CH}_{2} \xrightarrow{\hspace{1cm}} \text{CH}_{3} \\ \text{OH} \qquad \text{O} \qquad \text{C} - \text{CH}_{3} \\ \text{C} + \text{C} \qquad \text{C} + \text{C} \\ \text{C} = \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \\ \text{C} = \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \\ \text{C} = \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \\ \text{C} = \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \\ \text{C} = \text{C} \qquad \text{C} \\ \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad \text{C} \qquad$$

で示される、組成比が50:20:30のピニルフェノール、アダマンチルオキシカルボニルメチル化スチレンとtertプチルメタクリレートとの三元共重合体に、酸発生剤として、構造式

[0196]

【化148】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

20 た。

【0197】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量26mJ/cm $^{'}$ で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 30] 構造式

[0198]

【化149】

$$\begin{array}{c} -(CH_2-CH_{-}) & CH_3 \\ -(CH_2-CH_{-}) & CH_2-CH_{-} \\ -(CH_2-CH_{-}) & CH_3 \\ -(CH_2-CH_3) & CH_3 \\ -($$

で示される、組成比が50:30:30のビニルフェノール、ノルボニルオキシカルボニルメチル化スチレンとtertプチルメタクリレートとの三元共重合体に、酸発生剤として、構造式

[0199]

【化150】

$$\left(\begin{array}{c} \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t % 添加して、 1 8 w t % の乳酸エチル溶液とした。この溶液をS i ウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度 $1 \text{ 1 0 } \mathbb{C}$ 、 9 0 秒間 のペークを行い、厚さ $0 \text{ . 7 } \mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0200】 こうして得られたウェーハ上のレジスト 版 50 を K r F エキシマステッパで 露光した 後、 温度 90 ℃、

60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38 %のTMAH水溶液で1 分間現像した。このとき、照射線量 22 mJ/cm 1 で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。 軽光後に30 分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 31] 構造式

[0201]

【化151】

で示される、組成比が60:40のピニルフェノールと tert-ブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0202]

【化152】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0203]

【化153】

【0204】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線型8.5mJ/cm $^{'}$ で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線型で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

【0205】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線型の関値エネルギーEthは5.5mJ/cm¹であり、露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にもほとんど変化がなかった。

[实施例 32] 構造式

[0206]

【化154】

で示される、組成比が60:40のピニルフェノールと tertープチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 10 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0207]

【化155】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0208]

【化156】

で示されるジェープチルフマレートをポリマに対して30wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間のペークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し

30 た。

20

【0209】 こうして得られたウェーハ上のレジスト 膜を K r F エキシマステッパで 88 光した後、 温度 90 $^{\circ}$ 、 60 秒間の P E B を行った。 続いて、 2.3 8 %の T M A H 水溶液で 1 分間 現像 した。 このとき、 照射線量 12 m J / c m $^{\circ}$ で、 0.2 7 5 μ m 幅の L & S / S / P E B を行った場合にも、 同一 照射線量で 0.2 7 5 μ m 幅の L & S / パターンを 解像 した。 88 光後 に 30 分間 放置 してから P E B を行った場合にも、 同一 照射線量で 0.2 7 5 μ m 幅の L & S / パターンを 解像 した。

【0210】また、露光直後にPEBを行ったときの照 40 射線型の閾値エネルギーEthは8mJ/cm¹であり、 露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも ほとんど変化がなかった。

[実施例 33] 構造式

[0211]

【化157】

で示される、組成比が50:50のピニルフェノールと tertープチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 抽製)に、酸発生剤として、構造式

[0212]

【化158】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_{2}$$
 I CF₃SO₃

で示されるジフェニルヨードニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0213]

【化159】

で示されるジェープチルフマレートをポリマに対して30w t %添加して、18w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をS i ウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度 110 $\mathbb C$ 、90 秒間の ベークを行い、厚さ 0 . 7μ mのレジスト膜を形成した。

【0214】こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線型18mJ/cm'で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線型で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

【0215】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線量の関値エネルギーEthは8mJ/cm¹であり、 解光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも ほとんど変化がなかった。

[实施例 34] 構造式

[0216]

【化160】

で示される、組成比が70:30のピニルフェノールと tertープトキシカルボニルオキシスチレンとの共重 合体(丸簪石油製)に、酸発生剤として、構造式

[0217]

【化161】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

0 [0218]

(化162)

で示される1-アダマンタンカルボン酸 t - ブチルをボリマに対して20 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により釜布し、ホットプレート上で温度110 30 ℃、90秒間のペークを行い、厚さ0.7 μ m のレジスト版を形成した。

【0219】 こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量35mJ/cm'で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線型で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

〕 [比較例 16] 構造式

[0220]

【化163】

で示される、 和成比が 5 0 : 5 0 のピニルフェノールと 50 tert-ブチルメタクリレートとの共重合体 (丸善石

油製)に、酸発生剤として、構造式

[0221]

【化164】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ペークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し

【0222】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 6 0 秒間の P E B を行った。 続いて、 2. 3 8 % の T M A H 水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量13 m J / c m 'で、0.275 μ m 幅のL & S パターンを 解像した。しかし、露光後に5分間放置してから温度9 0℃、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶 化し、同一照射線量では0.275μm幅のL&Sパタ ーンを解像できなかった。

[比較例 17] 構造式

[0223]

【化165】

で示される、組成比が60:40のピニルフェノールと tertープチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0224]

【化166】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により **強布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の** ペークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し

【0225】こうして役られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量8m J/cm¹で、0.3μm幅のL&Sパターンを解像し た。しかし、露光後に10分間放置してから温度90 ℃、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶化 し、同一照射線量では 0. 3 μ m 幅の L & S パターンを 50

解像できなかった。

【0226】また、露光直後にPEBを行ったときの照 射線型の閾値エネルギーE thは5.5mJ/cm゚であ ったが、露光後に30分間放置してからPEBを行った 場合にはEthは10mJ/cm'であった。

[比較例 18] 構造式

[0227]

で示される、組成比が70:30のピニルフェノールと 20 tert-ブトキシカルポニルオキシスチレンとの共重 合体(丸善石油製)に、酸発生剤として、構造式

[0228]

[化168]

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ベークを行い、厚さ 0. 7μmのレジスト膜を形成し t- .

【0229】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 6 O 秒間の P E B を行った。 続いて、 2. 3 8 % の T M AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線型30 m J / c m ¹ で、0. 27.5 μ m 幅の L & S パターンを 解像した。しかし、露光後に10分間放置してから温度 90℃、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不 溶化し、同一照射線型では0.275μm幅のL&Sパ 40 ターンを解像できなかった。

[実施例 35]メタクリル酸 t - プチルモノマと、無 水イタコン酸モノマを1:1で仕込み、2mol/lの 1, 4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてA IBNを5mo1%添加した。この後、温度80℃で約 10時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精 製を行った。その結果、構造式

[0230]

【化169】

で示される組成比63:37、重量平均分子量650 0、分散度2.23の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0231]

【化170】

で示されるトリフェニルスルフォニウム ヘキサフロロア ンチモンを $1.5 \le t.8$ 添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に 0.7μ m 厚に塗布し、ホットプレート上で温 度 $1.0.0 \lesssim 1.0.0$ 秒間のプリベークを行った。

【0232】 こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 \mathbb{C} 、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3と水の溶液(体積比、NMD-3: 水=1:5) を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEIhは17mJ/cm'であった。解像力は、30mJ/cm'で0.275 μ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。

【0233】 現像被として、NMD-3と水の体積比が 1:5の溶液の代わりに、NMD-3と水の体積比が 1:10の溶液、又はNMD-3と水の体積比が1:2 0の溶液を用いた場合にも、同様の結果が得られた。

[0234]

【化171】

で示される重量平均分子型10097、分散度1.88 の重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマ に、酸発生剤として構造式

[0235]

【化172】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを $1.5 \le t.8$ 添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7 \le m$ 四回に塗布し、ホットプレート上で温度 $1.0.0 \le t.1.0 \le t.1.0$

【0237】現像液として、NMD-3の代わりに、NMD-3と水の体積比が1:5の溶液を用いた場合に
20 は、照射線量の閾値エネルギーEthは16.1mJ/cm¹であった。また、解像力は56mJ/cm¹で0.3
μ m幅のL&Sパターンを示した。しかし、それ以下の
L&Sパターンは剥がれて消失していた。

[実施例 36] メタクリル酸アダマンチルモノマと、アクリル酸 t ープチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 mol/lの1,4 ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その30 結果、構造式

[0238]

で示される組成比 5 8:14:28、重型平均分子型 1 40 3 0 0 0、分散度 1.81の共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0239]

【化174】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウム ヘキサフロロア ンチモンを 1 5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ 50 ーハ上に 0.7 μmpに塗布し、ホットプレート上で温

91

度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0240】 こうして得られたウェーハ上のレジスト 膜を K r F エキシマステッパで露光した後、温度 130 $\mathbb C$ 、60秒間の P E B を行った。続いて、アルカリ水溶液である N M D -3 を用いて 60秒間現像し、純水で 30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギー E thは 17 m J / c m であった。解像力は、50 m J / c m で0.25 μ m 幅の L \otimes S / S / P E B を 100 $\mathbb C$ 、60秒間とし、現像として N M D -3 の代わりに、N M D -3 とイソプロピルアルコールの体積比が 5:1 の溶液を用いた場合には、照射線量の閾値エネルギー E thは 25:5 m J / c m であった。解像力は、44 m J / c m で0.27 0 列がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 20]メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ープチルモノマを1:1で仕込み、5 m o l / 1 のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIB Nを20 m o l %添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0242]

【化175】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2}-C) \\
O=C \\
O=C \\
CO_{2}tBu
\end{array}$$

で示される組成比 5 8 : 4 2、重量平均分子量 5 1 0 0、分散度 1 . 4 3 の重合体が得られた。このポリマのガラス転位温度は熱分析によると 1 2 6 ℃であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【 0 2 4 3】

【化176】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを 1.5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m 厚に塗布し、ホットプレート上で温度 6.0 C、 1.0.0 秒間のプリペークを行った。

【0244】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは50mJ/cm²であった。また、解像力は1 $30 \, \text{mJ/cm}^{\frac{1}{2}}$ で $0.45 \, \mu \, \text{m幅のL&S}$ パターンを示した。しかし、パターン間の残りが目立ち、パターンの剥がれ、倒れもみられた。

【実施例 37】メタクリル酸ジメチルアダマンチルと、アクリル酸 t ープチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 mol/lの1,4ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10 mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。
 10 その結果、構造式

[0245]

で示される組成比 5 8:1 4:2 8、重量平均分子量 1 3 0 0 0、分散度 1.8 1 の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0 2 4 6】

【化178】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア 30 ンチモンを1.5 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $1.0.0 \mathbb{C}$ 、1.0.0秒間のプリベークを行った。

【0247】こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEihは17mJ/cm²であった。解像力は、50m40J/cm²で0.25μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。
[実施例 38]メタクリル酸アダマンチルモノマと、αクロロアクリル酸 t - ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/lの1、4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0248]

50 【化179】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} & CI \\
CH_{2} - C & CH_{2} - C \\
O = C & CO_{2}tBu
\end{array}$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共正合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0249】

【化180】

[0251]

【化181】

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH \\ -CH_{2} - C \\ -CH_{2} - C \\ -CH_{3} & CH_{2} \\ -CH_{3} & CH_{3} \\ -CH_{2} - C \\$$

 [0255]

で示される組成比 5 8 : 4 2 、 重型平均分子型 5 1 0 0 、分散度 1 . 4 3 の重合体が得られた。このポリマのガラス転位温度は熱分析によると 1 2 6 ℃であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0252]

10 で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度60℃、100秒間のプリペークを行った。

【0253】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。この場合、パターンの剥がれがひどく、最小解像パターンは0.5μm幅のL&Sパターンであった。

[実施例 39] メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸ジメチルベンジルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/lの1,4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0254]

0 【化183】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリペークを行った。

【0256】 こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 10 $^{\circ}$ $^{\circ}$

[0257]

【化185】

で示される組成比 6 5 : 1 5 : 2 0、 重量平均分子 型 1 3 2 0 0、 分散度 1 . 9 2 の三元共 重合体が 得られた。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 式

[0258]

【化186】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7 μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリペークを行った。

液である N M D -3 を用いて 6 0 秒間 現像 し、純水で 3 0 秒間 リンスした。このときの 照射線 鼠の 閾値 エネルギー E thは 1 9. 2 m J / c m $^{'}$ であった。解像力は、 5 4 m J / c m $^{'}$ で 0. 2 5 μ m 幅の L & S パターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった

[比較例 22]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸3ーオキソヘキシルモノマを1:1で仕込み、5 m o 1 / 1 のトルエン溶液とした後、重合開始剤10 としてAIBNを20 m o 1 %添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0260]

【化187】

で示される組成比65:35、重量平均分子量1440 0、分散度1.53の重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0261]

【化188】

[0263]

 $\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \overset{\text{I}}{\text{C}} & \overset{\text{CH}_{3}}{\text{CH}_{2}} - \overset{\text{I}}{\text{C}} & \overset{\text{CH}_{2}}{\text{C}} & \overset{\text{CH}_{2}}{$

で示される組成比57:14:29、重量平均分子量36200、分散度2.14の三元共重合体が得られた。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 式

[0264]

【化190】

$$\left(\right)$$
 $S^+SbF_6^-$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mum$ 四に塗布し、ホットプレート上で温度100%、100%間のプリベークを行った。

【 0 2 6 5 】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をK r F エキシマステッパで露光した後、温度 1 3 0 ℃、6 0 秒間のP E B を行った。続いて、アルカリ水溶液であるN M D - 3 を用いて 6 0 秒間現像し、純水で 3 0 秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーE thは 4 2 . 2 m J / c m ¹であった。解像力は、1 1 4 m J / c m ¹で 0 . 3 0 μ m 幅のL & S パターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 23]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸テトラヒドロピラニルモノマを1:1で仕込み、5mo1/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20mo1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0266]

【化191】

0、分散度1.90の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0267]

[化192]

$$S^+SbF_8^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウム ヘキサフロロア ンチモンを $1.5 \le 1.5 \le$

【0268】 こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。しかし、パターンを形成することはできなかった。

[実施例 42] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 tープトキシスチレンモノマと、無水イタコン酸モノマ を4:2:4で仕込み、1 mol/lの1,4-ジオキ サン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10 m o1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合し た。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その 結果、構造式

[0269]

 $\begin{array}{c}
(\text{K } 1 \text{ } 9 \text{ } 3) \\
\text{CH}_{3} \\
\text{CH}_{2} - \text{C} \\
\text{O} = \text{C} \\
\text{O} - \text{tBu}
\end{array}$

で示される組成比 2 1 : 3 6 : 4 3、 重量 平均分子 量 8 2 0 0 、分散度 1 . 9 5 の共 重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【 0 2 7 0 】

【化194】

40

$$S^+SbF_8^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0271】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 50 被であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3

で示される組成比58:42、重量平均分子量2300

0 秒間リンスした。このとき、パターンの剥がれ、倒れ はみられなかった。

[実施例 43] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 t-BOCスチレンモノマと、無水イタコン酸モノマを 4:2:4で仕込み、1mol/lの1.4ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mo l%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その 結果、構造式

[0272]

【化195】

で示される組成比21:36:43、重量平均分子量8200、分散度1.95の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0273]

【化196】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mum$ 四次に塗布し、ホットプレート上で温度100%、100%間のプリベークを行った。

【0274】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このとき、パターンの剥がれ、倒れ はみられなかった。

[実施例 44]無水イタコン酸モノマと、イタコン酸ジェーブチルモノマを2:3で仕込み、重合開始剤としてジメチル2,2ーアゾイソビスプチラートを20m01%添加した。この後、温度80℃で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0275]

【化197]

で示される組成比23:77、重型平均分子量635 7、分散度2.34の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0276]

【化198】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア 10 ンチモンを15w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に 0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度 60℃、100秒間のプリペークを行った。

【0277】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 \mathbb{C} 、60秒間のPEBを行った。統いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線型の関値エネルギーEthは12.6mJ/cm²であった。解像力は、38mJ/cm²で0.3 μ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。
[実施例 45] 無水イタコン酸モノマと、フマル酸ジtーブチルモノマを2:3で仕込み、重合開始剤としてジメチル2,2-アゾイソビスブチラートを20mol%添加した。この後、温度80 \mathbb{C} で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0278]

【化199】

30

で示される組成比23:77、重量平均分子量635 7、分散度2.34の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0279]

【化200】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $1.5 \le 1.5 \le 1$

5 (

で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線型の関値エネルギーEthは12.6mJ/cm²であった。解像力は、38mJ/cm²で0.3μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。[実施例 46]メタクリロニトリルモノマと、メタクリル酸 tーブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、5mol/lの1、4ージオキサン溶液と1mol%の重合開始剤AIBNを加え、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0281]

【化201】

で示される組成比41:21:38、 重量平均分子量26400、分散度1.87の三元共重合体が得られた。 次に、この重合体を13w t%のシクロヘキサノン溶液 とし、この溶液に酸発生剤として構造式

[0282]

【化202】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加してレジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に塗布した後、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7μm厚の薄膜を形成した。

【0283】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 $\mathbb C$ 、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で60秒間現像した。その結果、照射線 $\mathbb G$ 41mJ/c $\mathbb m$ 1 $\mathbb T$ 0.3 μ $\mathbb m$ 4 $\mathbb T$ 0.5 $\mathbb T$ 0.5 μ $\mathbb T$ 0.5 $\mathbb T$

[比較例 24] メタクリロニトリルモノマと、メタクリル酸 t-プチルモノマとを1:1 で仕込み、5mol / 101 , 4-ジオキサン溶液と<math>1mol %の重合開始剤 AIBNを加え、温度 80 ℃で約 8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の混合溶液(メタノール:水= 2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0284]

【化203】

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH_3 \\ \hline - CH_2 - C \\ \hline - CN & CH_2 - C \\ \hline - CN & CO_2 tBu \end{array}$$

で示される組成比41:59、 重量平均分子量 1640 0、分散度 1.77の共重合体が得られた。次に、この 重合体を13wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この 溶液に酸発生剤とし構造式

[0285]

【化204]

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加してレジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に塗布した後、ホットプレート上で温度100 $\mathbb C$ 、100秒間のプリベークを行い 0.7μ m厚の薄膜を形成した。

【0286】 こうして得られたウェーハ上のレジスト をKrFエキシマステッパで露光した後、 温度 100 ℃、60秒間のPEBを行った。 続いて、2.38%の TMAH水溶液で60秒間現像した。その結果、 照射線 量70mJ/cm¹で、0.3 μ m幅のL&Sパターン を解像できたが、メタクリロニトリルがない場合(比較 例19)に比べて感度が低下した。

[実施例 47] αシアノアクリル酸メチルモノマと、アクリル酸 t ープチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 m o 1 / 1 の 1, 4 ー ジオキサン溶液とした後、重合開始剤として A I B N を 1 0 m o 1 %添加した。この後、温度 8 0 ℃で約 8 時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0287]

40

で示される組成比58:14:28、 重量平均分子型13000、分散度1.81の共正合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0288]

【化206】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に釜布し、ホットプレート上で温度100%、1000間のプリベークを行った。

【0289】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ

ー E thは 1 7 m J / c m ^{*}であった。解像力は、 5 0 m

 $J/c m^1 \sigma 0$. $25 \mu m 幅 o L & S パターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。 [実施例 48] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、<math>1 m o 1 / 1 o 1$, $4 - \Im 7$ キサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10 mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0290]

【化207】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
-(CH_2 - C -)_{58} & (CH_2 - C -)_{14} \\
O = C & CO_2C (CH_3)_2CH_2CH_3
\end{array}$$

30

で示される組成比58:14:28、 重畳平均分子畳13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0291]

【化208】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mum$ 四に塗布し、ホットプレート上で温度100%、100%間のプリベークを行った。

【0292】 こうして得られたウェーハ上のレジスト 膜を K r F エキシマステッパで露光した後、 温度 1 3 0 ℃、60秒間の P E B を行った。続いて、アルカリ水溶液である N M D − 3 を用いて 6 0 秒間 現像 し、純水で 3 0 秒間 リンスした。このときの 照射線 量の 関値 エネルギー E thは 1 7 m J / c m であった。解像 力は、50 m J / c m で0. 2 5 μ m 幅の L & S パターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。 [実施例 4 9] 構造式

[0293]

[化209]

で示される、組成比 5 0 : 5 0 からなるメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチルとの共 1 6 体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t % 加えてレジスト溶液とした。

【0294】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 μ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上にt-ブチルシクロヘキサンに5 w t %の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして 0.2μ m厚の保護膜を形成した。

【0295】 こうして得られたウェーハ上のレジスト をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上に シクロヘキサンをスピンコートし、保護 扱の剥離を行った。 た。続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸 漬して現像を行った。その結果、照射線量210mJ/ cm¹で0.45μm幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 25] 構造式

40 [0296]

【化210】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
-(CH_2 - C -)_{50} & (CH_2 - C -)_{50} \\
C = O & C = O
\end{array}$$

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3 ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチル

との共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液と し、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフ ォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t%加えてレジスト溶液とした。

【0297】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い 0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上にヘプタンに 5 w t %の濃度でポリオレフィン樹 脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、溶液が ウェーハ面上に均一に広がらず、保護膜を塗布すること ができなかった。

[比較例 26] 構造式

[0298]

【化211】

で示される、ポリメタクリル酸アダマンチルを15w t %のシクロヘキサノン溶液とした。次に、HMDS処理 を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法 により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、10 0 秒間のプリベークを行い 0. 7 μ m 厚のレジスト薄膜 を形成した。

【0299】 このウェーハ上に t - ブチルシクロヘキサ ンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた 溶液をスピンコートしたところ、ポリメタクリル酸アダ マンチルの薄膜は溶解してしまった。

[比較例 27] 構造式

[0300]

【化212]

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3 - オキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチル 50 たウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで

との共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液と し、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフ ォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t%加えてレジスト溶液とした。

【0301】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い 0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッパ で露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行っ

【0302】続いて、2.38%のTMAH(テトラメ チルアンモニウムハイドロキシド)水溶液で現像した。 その結果、レジスト表面に不溶化層が発生し、照射線量 300mJ/cm^{*}でもパターンを解像することができ なかった。

[実施例 50]構造式

[0303]

[化213]

CH₃

$$-\left(CH_{2}-\frac{C}{C}\right)_{45} - \left(CH_{2}-\frac{C}{C}\right)_{55}$$

$$C=0$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3 - オキソシクロヘキシルと、アクリル酸アダマンチルと の共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、 この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニ ウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t % 加えてレジスト溶液とした。

【0304】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い 0. 7 μ m 厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、構造式

[0305]

[化214]



で示される 1 , 5 - シクロオクタジェンに 5 w t % の 微 度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコー トし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベーク

露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護談の剥離を行った。

【0306】 続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールを重量比8:1で混合した溶液に60秒間浸渍して現像を行った。その結果、照射線量70mJ/cm^{*}で0.275μm幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 28] 構造式

[0307]

[化215]

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
-(CH_2 - C -)_{45} \\
C = 0 \\
C = 0
\end{array}$$

で示される、組成比 4 5 : 5 5 からなるメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を 1 5 w t % のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t % 加えてレジスト溶液とした。

【0308】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリペークを行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。

【0309】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールを重量比8:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量100mJ/cm¹まで上げても0.35μm幅のL&Sパターンしか解像できなかった。

[実施例 51] 構造式

[0310]

[化216]

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
-(CH_2-C)_{45} & (CH_2-C)_{55} \\
C=0 & C=0 \\
0 & 0
\end{array}$$

で示される、組成比 4 5 : 5 5 からなるメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸 ジメチルアダマンチルとの共 単合体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 5 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0311】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により途布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリペークを 行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、構造式

[0312]

【化217】

【0313】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールを重量比3:1で混合した溶液に60秒間浸渍して現像を行った。その結果、照射線量18mJ/c m^{1} で 0.25μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 29] 構造式

[0314]

[化218]

40

$$\begin{array}{c|cccc}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C & CH_2 -$$

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸ジメチルアダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とした。

110

【0315】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により銃布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリペークを行い0.7 μ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、保護膜を釜布せずに、KrFエキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。

【0316】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイ

ソプロピルアルコールを重型比 3 : 1 で混合した溶液に 6 0 秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線型 1 8 m J / c m¹ で 0 . 2 5 μ m 幅の L & S パターンを解像できたものの、所望のパターンよりもはるかに細いラインパターンが形成された。

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸 t - ブチルと、アクリル酸アダマンチルとの共取合体を1

5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、

酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト

【0321】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ

上に、この溶液をスピンコート法により発布し、ホット

[実施例 52] 構造式

[0317]

[化219]

溶液とした。

【化221】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ -\left(\text{CH}_{2} - \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array}\right)_{40} \\ \text{C} = \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\$$

で示される、組成比 4 0 : 4 0 : 2 0 からなるメタクリル酸 t ープチルと、アクリル酸アダマンチルと、メタクリル酸との三元共重合体を15 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2 w t % 加えてレジスト溶液とした。

【0318】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 μ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、p ーシメンに5 w t %の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして0.2 μ m厚の保護膜を形成した。

【0319】こうして得られたウェーハ上のレジスト版をKrFエキシマステッパで解光した後、温度150 $\mathbb C$ 、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸渍して現像を行った。その結果、照射線量35mJ/cm † で0.3 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 30] 構造式

[0320]

[化220]

プレート上で温度 1 0 0 ℃、 1 0 0 秒間のプリベークを行い 0 . 7 µ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、 p ーシメンに 5 w t % の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジスト薄膜は溶解してしまった。
[比較例 3 1] 構造式
【0 3 2 2】

40

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ -\left(\text{CH}_{2} - \stackrel{\leftarrow}{\text{C}}\right)_{40} \\ -\left(\text{CH}_{3} - \stackrel{\leftarrow}{\text{C}}\right)_{40}$$

で示される、組成比 4 0 : 4 0 : 2 0 からなるメタクリル酸 t - ブチルと、アクリル酸アダマンチルと、メタクリル酸 との三元共重合体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 2 w t % 加えてレジスト溶液とした。

【0323】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット 0 プレート上で温度100℃、100秒間のプリペークを 行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、キシレンに5wt%の濃度でポリオレフィン 樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジ スト薄膜は溶解してしまった。

112

[実施例 53] 構造式

[0324]

で示される、組成比30:40:30からなるメタクリル酸 t ープチルと、メタクリル酸ノルポニルと、メタクリル酸ヒドロキシエチルとの三元共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とした。

【0325】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 μ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、構造式

[0326]

[化223]

$CH_2 = CH - (CH_2)_T CH_3$

で示される 1 ーデセンに 5 w t %の濃度でポリジエン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で 1 0 0 ℃、 1 0 0 秒間ペークして 0 . 2 μ m 厚 の保護 膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜を K r F エキシマステッパで露光した後、温度 1 5 0 ℃、 6 0 秒間の P E B を チった。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護 膜の剥離を 行った。

【0327】続いて、2.38%のTMAH水溶液に6

0 秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量 40 m J $/ cm^2$ で 0 . 3μ m 幅の L & S パターンを解像した。

30 [比較例 32] 構造式

[0328]

[化224]

40

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
-(CH_2-C)_{45} & (CH_2-C)_{55} \\
C=0 & C=0 \\
0 & 0
\\
CH_3-C-CH_3 & CH_3
\\
CH_3 & CH_3
\end{array}$$

で示される、組成比 4 5 : 5 5 からなるメタクリル酸 t ーブチルと、メタクリル酸ノルボニルとの共重合体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをボリマに対して 2 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0329】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により途布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを

[比較例 33] 構造式

[0331]

[化226]

行い 0. 7 μ m 厚 の レジスト 薄膜 を 形成 した。 この ウェ ーハ上に、 構造式

[0330]

【化225】

$CH_2 = CH - (CH_2)_T CH_3$

で示される1-デセンに5wt%の濃度でポリジエン樹

で示される、組成比30:40:30からなるメタクリル酸 t ープチルと、メタクリル酸ノルポニルと、メタクリル酸ヒドロキシエチルとの三元共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とした。

【0332】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。

【0333】続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸液して現像を行った。その結果、レジスト表面に不溶化層が発生し、パターンを解像することができなかった。

[実施例 54] 構造式

[0334]

[化227]

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2} - C - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{14} - CH_{2} - CH_{2}$$

で示される組成比 5 8 : 1 4 : 2 8 からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸 t ープチルと、無水イタコン酸との三元共宜合体に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを 1 5 w t % 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0 . 7 μ m 厚に 途布し、ホットプレート上で温度 1 0 0 ℃、1 0 0 秒間のプリベークを行った。

【0335】このウェーハ上に構造式

[0336]

【化228】

で示される t-プチルシクロヘキサンに 5 w t %の 濃度 でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で 100 % 1

【0337】 続いて、アルカリ水溶液である NMD-3 を用いて 60 秒間 現像 し、純水で 30 秒間 リンス した。このときの 照射線量の 関値エネルギー E thは 13 m J / c m 1 であった。また、41 m J / c m 1 で 0 . 25 μ m 幅の L & S パターンを形成できる解像力が得られた。

[比較例 34] 構造式

[0338]

[化229]

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
(-CH_2-C) \\
O=C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 - CH_2 - CH_2 \\
CH_2 - CH_2 - CH_2 \\
CO_2 tBu$$

で示される組成比58:42からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸 t ープチルとの共重合体に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15 w t %添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ

ーハ上に 0. 7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0339】このウェーハ上に構造式

[0340]

[化230]

で示されるtープチルシクロヘキサンに5wt%の濃度 でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコート したところ、レジスト薄膜は白濁してしまった。

[比較例 35] 構造式

[0341]

【化231】

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ -(CH_{2}-C) \\ O=C \\ O=C \\ CO_{2}tBu \\ O=C \\ CO_{2}$$

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸 t - ブチルと、無水イタ コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt% 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピ ンコート法によりシリコンウェーハ上に 0. 7μm厚に 塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間 のプリベークを行った。

【0342】このウェーハ上に、キシレンに5w t%の 濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコ ートしたところ、レジスト范膜は溶解してしまった。な お、塗布溶媒として、キシレンの代わりにトルエンやエ チルベンゼンを用いても同様にレジスト薄膜は溶解し た。

[実施例 55] 構造式

[0343]

[化232]

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
-(CH_2-C)_{58} \\
O=C \\
CO_2 tBu
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 - C \\
O=C \\
CO_2 tBu$$

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸t-ブチルと、無水イタ コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt% 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピ 50

ンコート法によりシリコンウェーハ上に 0. 7μm厚に 塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間 のプリベークを行った。

【0344】このウェーハ上に構造式

[0345]

[化233]

で示されるリモネンに5wt%の濃度でポリオレフィン 樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレー ト上で100℃、100秒間ペークして0.2 µ m 厚の 保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジ スト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度1 00℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ 上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を

【0346】続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3 を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。 このときの照射線量の閾値エネルギーEihは13mJ/ cm'であった。また、41mJ/cm'で0.25μm 幅のL&Sパターンを形成できる解像力が得られた。な お、塗布溶媒として、リモネンの代わりに、構造式

[0347]

【化234】

で示される1,5-シクロオクタジエン、又は、構造式 [0348]

[化235]

$CH_2 = CH - (CH_2)_T CH_3$

で示される1-デセンを保護膜として用いても同様の解 像力が得られた。

[比較例 36] 構造式

[0349]

[化236]

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸t-ブチルと、無水イタ コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ

117

ルスルフォニウム ヘキサフロロアンチモンを 15wt% 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mump$ に 塗布し、ホットプレート上で温度 100 \mathbb{C} 、 100 秒間のプリベークを行った。

[0351]

【発明の効果】以上のように本発明によれば、放射線感 光材料が、一般式

[0352]

【化237】

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 'Y は脂環族を表し、Z は – C (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル基)、

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共取合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、その共取合体に疎水性の強いアダマンチル基を含んでいるため、 親水性基としてカルボン酸が瓜合体に導入されていることの効果は大きく、 高感度化と安定したパターニング特性を実現することができる。

【0356】また、放射線感光材料が、一般式

[0357]

[化240]

で示される共取合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、α位である R I 、 R 2 のいずれかが大きさの小さい且つ疎水性の弱いプロトンであることから、共取合体の疎水性が小さくなると共に、その硬さが低減するため、現像液との馴染みが増し、浸透し易くなると共に、触媒であるカルボン酸が多く生成する。で、アルカリ可溶性であるカルボン酸が多く生成する。従って、現像が容易になり、感度が向上し、安定したパターニング特性を得ることができる。

10 【0353】また、放射線感光材料が、一般式

[0354]

[化238]

(式中、Ri は CHs 又は H を表す。)

20 で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、親水性基として有効なカルボン酸が重合体に導入されているため、高感度化が可能となり、安定したパターニング特性を得ることができる。特に、放射線感光材料が、一般式

[0355]

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、

) 親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体

(61)

119

に導入されているため、重合体の親水性が増し、現像液 との馴染み易くなって浸透が容易になり、溶解性が増大 する。

【0358】また、放射線感光材料が、一般式 [0359]

【化241】

$$\begin{array}{c|ccccc} R_1 & R_2 & CH_3 \\ \hline -(CH_2 - \overset{\stackrel{\cdot}{C}}{\overset{\cdot}{C}} -)_{\stackrel{\cdot}{I}} & (CH_2 - \overset{\stackrel{\cdot}{C}}{\overset{\cdot}{C}} -)_{\stackrel{\cdot}{I}} \\ O = \overset{\cdot}{C} & O = \overset{\cdot}{C} & O = \overset{\cdot}{C} \\ O & \overset{\cdot}{C} & \overset{\cdot}{C} \\ O & \overset{\cdot}{$$

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 Zは-C(CH₃)₂R₃(R₃はアルキル基)、



で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物 質とからなることにより、その共重合体に疎水性の強い 20 アダマンチル基を含んでいるため、親水性基としてメタ クリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されているこ との効果は大きく、高感度化と安定したパターニング特

性を実現することができる。

【0360】また、放射線感光材料が、一般式

[0361]

【化242】

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ る単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じ [0362] [化243]

る物質とからなることにより、一般式

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

ターニング特性を実現することができる。 また、 放射線 で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ 50 感光材料が、一般式

[0363]

(式中、R₁ は CH₂ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2H_2(H_2$ はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質

[0364]

とからなることにより、一般式

[化245]

(cH-cH)

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 30 感光材料が、一般式 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ 【化246】 ターニング特性を実現することができる。また、放射線

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ る単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる

[0366] 【化247】

物質とからなることにより、一般式

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CO}_2\text{X}_1 \\ -\left(\text{CH}_2-\overset{1}{\text{CO}}_2\right) \\ -\left(\text{CO}_2\text{X}_2\right) \end{array}$$

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、



で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 感光材料が、一般式 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ 【0367】 ターニング特性を実現することができる。また、放射線 【化248】

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を衰し、Y は脂環族を衰し、 X₁、X₂ はそれぞれ – C (CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル差)、

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ ターニング特性を実現することができる。また、放射線 感光材料が、一般式 【0369】

【化250】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル差である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることにより、極性の強いニトリル基が ーニング特性を得ることができる。 【0370】また、一般式

[0371]

導入されているため、密着性が改善され、安定したバタ I0 【化 2 5 1】

$$\begin{array}{c}
-\left(CH_{2}-CH\right)_{n}\left(CH_{2}-\overset{\downarrow}{C}\right)_{m} \\
\stackrel{\downarrow}{C}=0 \\
OH
\end{array}$$

又は

[0373]

【化253】

で示される親水性基を含む共重合体に、一般式

[0374]

【化254】

又は

[0375]

【化255】

【0376】また、一般式

[0377]

【化256]

$$-(CH_2-C)$$

で示される無水イタコン酸及び酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体を単位構造として有す る共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからな る放射線感光材料を用いることにより、密着性に優れた レジストを形成することができる。即ち、無水イタコン 20 酸の強い極性のため、基板との密着性は著しく改善され る。

[0378] このようなアルカリ可溶性基の導入は、特に脂環族をベースにしたレジストにおいては、パターンの抜け性をよくする効果が著しく、パターニング特性を良好なものとすることができる。なお、無水イタコン酸を含む共重合体の具体的な構造としては、一般式

[0379]

[化257]

(式中、iは0~60mol%、mは10~95mol%、

n (at 5~50mol%:

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し:

R₅ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

R₆ はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基

を表す)

一般式

[0380].

[化258]

(式中、1は1~95mol%、mは10~95mol%、

n 12t 5~50mol96;

Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル差、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、C₁₋₄ のアルキル基、

C₁₋₄ の置換化アルキル基、ニトリル基、

-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1),

又は-(CH₂)_nCOOR₆(n=0-1)を表し;

R8 はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

 R_7 は C_{1-5} のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

一般式

【化259】

[0381]

(式中、I は 0~95mol%、m は 1~95mol%、n は 5~50mol%;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、
ニトリル基、ー(CH2)nCOOR6 (n=0-1)、
又はー(CH2)nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R6 は C1-5 のアルキル基、C1-5 の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R8 はーOtBu、ーOCOOtBu、
又はーCOOtーAmyl を表す。)

一般式

[0382]

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)、
又は-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R8 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amyl を表す。)

等がある。また、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、このレジストの被処理基板上への強布、プリペーク、解光、ポストペーク、現像等を行うことにより、微細パターンを安定して形成することができる。 【0383】また、現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いることにより、溶解性が若しく増大し、表層部と内部との溶解度差が小さく 20 なるため、安定したパターニングが可能となる。このようにして、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、剥がれの少ない放射線感光材料、及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供することができ、高精度のパターンの安定した形成に大いに寄与することができる。

【0384】また、脂類族を含むアクリル酸エステル構造又はメタクリル酸エステル構造をもつ材料と、エステル部に極性の高いユニットをもつアクリル酸エステル構造をもつ材料とを含む重合体は、ペースがリマの極性を高くなるので脂類族による非常に強い疎水性を和らげることができる。その結果、炭化水素の保護膜との間に極性の差が生じるので、レジスト膜を溶解させることなく保護膜を塗布することができる。従って、これにより所望のサイズのパターンを形成することができる。

【0385】また、無水イタコン酸を含むレジストでは、無水イタコン酸の強い極性のため、疎水性の強い炭 化水素基を含むにも係わらず、保護膜として従来不可能であった炭化水素系ポリマをレジスト上に強布することが可能である。こうした保護膜をレジスト上に形成することにより、化学増幅型レジスト特有の問題であるPED(Post Exposure Delay)を防止することができる。【0386】また、保護膜の釜布溶媒としては、分子量の大きな炭化水素系の溶媒を用いることで、より確実に保護膜を塗布することができる。

フロントページの統き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号 F I

技術表示箇所

H01L 21/30

502

7352-4M

561